Searching PAJ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

Page 1 of 1

(11)Publication number:

11-189700

(43) Date of publication of application: 13.07.1999

(51)Int.CI.

C08L 53/00 C08K 3/34 //(C08L 53/00 C08L 53:02

(21) Application number: **09-369010**

(71)Applicant: NIPPON POLYCHEM KK

TOYOTA MOTOR CORP

(22)Date of filing:

26.12.1997

(72)Inventor: IWANAMI KUNIO

KOBAYASHI AKIRA

MURAYAMA MITSUHIRO

FUJITA YUJI

NAGAI TAKAYUKI NOMURA TAKAO

MATSUDA MASATOSHI

KITO OSAMU **IWAI HISAYUKI**

(54) POLYPROPYLENE COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polypropylene compsn. which exhibits an improved balance among physical properties, can be used for automotive interiors and exteriors, is excellent in moldability in thin-wall molding, and gives a molded article with flow marks greatly decreased.

SOLUTION: This compsn. comprises (A) 54-65 wt.% crystalline ethylene- propylene block copolymer which has an MFR of 60-120 g/10 min, of which the homopolypropylene part has an isotactic pentad fraction of 96% or higher and an MFR of 150-250 g/10 min, and of which the ethylene-propylene copolymer part accounts for 5-10 wt.% of the block copolymer and has a propylene content of 60-70 wt.%, (B) 17-24 wt.% thermoplastic elastomer comprising at least one styrene-ethylene/butylene-styrene block copolymer, and (C) 15-25 wt.% talc having an average particle size of 5 µm or lower.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.01.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-189700

(43)公開日 平成11年(1999)7月13日

(51) Int.CL.6

織別記号

ΡI

COSL 53/00

C08L 53/00 C08K 3/34 // (C08L 53/00

53: 02)

COSK 3/34

審査謝求 未謝求 謝求項の数1 FD (全 10 頁)

(21)出顧番号

特職平9-369010

(71)出顧人 596133485

日本ポリケム株式会社

(22)出顧日

平成9年(1997)12月26日

東京都千代田区有楽町一丁目10番1号

(71)出顧人 000003207

トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

(72)発明者 岩浪 邦夫

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ

ム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 小林 明

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ

ム株式会社四日市技術センター内

(74)代理人 弁理士 河值 健二

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 ポリプロピレン組成物

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 物性バランスが向上し、自動車内外装共通に使える材料であり、優れた薄肉成形性及びフローマークを大幅に低減したポリプロピレン組成物を提供する。 【解決手段】 (A) MFRが60~120g/10分のエチレンープロピレンブロック共重合体であって、そのホモポリプロピレン部分のアイソタクチック分率が96%以上、MFRが150~250g/10分であり、かつエチレンープロピレン共宣合体部分の含有量が5~10重量%であり、その共重台体部分のプロピレンコピレン共立合体のである結晶性エチレンープロピレンでロック共重合体54~65重量%と(B)一種または、複数種のスチレンーエチレン・ブチレンースチレンブロック共重合体からなる熱可塑性エラストマー17~24重量%と(C) 平均粒径が5μm以下のタルク15~25重量%からなるポリプロピレン組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)MF Rが6 0~1 2 0 g/10分 のエチレンープロピレンブロック共重合体であって、そ のホモポリプロビレン部分のアイソタクチックペンタッ ド分率が96%以上、MFRが150~250g/10 分であり、かつエチレン-プロピレン共重合体部分の含 有量が5~10重量%であり、その共重台体部分のプロ ピレン含有量が6()~7()重量%である結晶性エチレン ープロピレンブロック共重合体54~65重量%と

(B) ― 種または複数種のスチレン - エチレン・ブチレ ンースチレンブロック共重合体からなる熱可塑性エラス トマー17~24重量%と(C) 平均粒径が5µm以下 のタルク15~25重量%からなり、ASTM法で測定 した機械物性が下記の通りであり、

曲げ弾性率≥1800MPa

引張り降状強度≥20MP a

引張り伸度≥200%

23℃ | zod 衝撃強度≥180J/m -30℃ | zod 衝撃強度≥30J/m

ロックウェル硬度(Rスケール)≥74

熱変形温度 (HDT 18.5kg) ≥73℃

脆化温度≤-20℃

 $MFR = 30 \sim 60 \text{ g} / 10 \text{ G}$

かつ、射出成形によるASTM1号ダンベルの中心付近 の広角X線回折による回折ビーク強度比から求められる り軸配向度が720以上であるポリプロピレン組成物。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、射出成形性に優れ たポリプロピレン組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリプロピレンは、低密度でありながら 機械物性、成形性が良好であることから各種の分野に広 く利用されている。しかしながら、耐衝撃性や耐熱性に 劣るため、その改良を目的として多段重合で得られるエ チレンープロビレンプロック共重合体に、エチレンープ ロビレン共重合体ゴムやエチレンープテン共重合体ゴム などのゴム成分とタルクなどの無機フィラーを添加した 種々のポリプロピレン樹脂組成物が提案されている。

【0003】例えば、特開平1-149845号公報 は、(a) エチレン含有量2()~6()重量%の沸騰キシ レン可容分を5~12重量%含み、重合体全体のエチレ ン含有量が1~7重量%で、かつメルトフローレートが 15~50g/10分のプロピレン-エチレンブロック 共重合体59~74重量%と、(り)プロピレン含有量 が20~60重量%で、かつムーニー粘度ML...(1 (10℃) が1()0~15()のエチレン=プロピレン共重 台体ゴム35~20重量%と、(c)比表面積が300 00 cm³/g以上で、平均粒径0、5~2、0 μ mで あるタルク3~6重量%を配合してなる樹脂組成物を開 示している。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】従来のポリプロヒレン 組成物は、ゴムの添加により耐衝撃性を改良したり、無 機フィラーの添加により剛性を向上させているのが一般 的であり、耐衝撃性の改良に対しては剛性が犠牲にな り、剛性の向上に対しては耐衝撃性が犠牲となるため、 個々の組成物の使用範囲は広いものではなかった。例え は自動車用途ではバンバー等の外装部品は耐衝撃性を改 良した材料を用い、インスツルメンタルパネル等の内装 材は剛性を向上した材料を用いており、両者に共通する ボリブロビレン系材料はこれまで無かった。また、生産 効率の向上や軽量化のために成形品の薄肉化が進展して おり、従来以上の流動特性が求められている。本発明の 第1の課題は従来材料より大幅に物性バランスを向上 し、従来にない広い用途に向けた材料、例えば、自動車 内外装共通に使えるような材料を提供することにある。 また。本発明の第2の課題は、従来のポリプロビレン系 組成物にない優れた薄肉成形性を提供することにある。 20 更に 本発明の第3の課題は、従来のポリプロビレン系

材料の射出成形に伴い発生しているフローマークを大幅 に低減した材料を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意研究の結果、特定の広角X線回折 による回折ビーク強度比を持つポリプロビレンを主成分 とする組成物が機械物性、射出成形性に優れ、かつ良好 な成形品表面を有することを見出し、本発明を完成し た。

【0006】すなわち、本発明は、(A) MFRが60 ~120g/10分のエチレンープロピレンプロック共 重合体であって、そのホモポリプロビレン部分のアイソ タクチック分率が9.6%以上、MFRが150~250 g/10分であり、かつエチレンープロピレン共重台体 部分の含有量が5~10重量%であり、その共重合体部 分のプロビレン含有量が60~70重量%である結晶性 エチレンープロピレンプロック共宣合体54~65重量 %と(B)熱可塑性エラストマー17~24重量%と (C) 平均粒径が5 μ m以下のタルク15~25重量% 40 からなり、ASTM法で測定した機械物性が下記の通り

曲け弾性率≥1800MPa 引張り降状強度≥20MPa 引張り伸度≥200%

23℃ | zod 衝撃強度≥180J/m -30℃ | zod 衝撃強度≥30J/m ロックウェル硬度(Rスケール)≥74

熱変形温度 (HDT 18.5 kg) ≥ 73°C

脆化温度≦-20℃

50 MFR= $30\sim60\,\text{g/}10\,\text{g}$

かつ、射出成形によるASTM1号ダンベルの中心付近 の広角X線回折による回折ビーク強度比から求められる り軸配向度が720以上であるボリブロビレン組成物で ある。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明のポリプロビレン組成物 を. 以下に詳細に説明する。

[1]ポリプロピレン組成物の物性

本発明のポリプロピレン組成物は、射出成形によるAS TM 1号ダンベルの中心付近の広角X線回折による回折 10 ピーク強度比のb軸配向が720以上である必要があ る。ここでり軸配向強度比は次式で表される。 [8000]

【数1】

I (040)

b 軸配向== -- × 1 0 0

[(110)

(式中、I(040)は広角X線回折による $2\theta=1$ 3.93における(040)面に起因するピーク強度を 20 示し、また、I(110) は広角X線回折による2 θ = 16.68における(110)面に起因するピーク強度

り軸配向度が720未満では射出成形物の強度。脆化温 度、硬度が劣る。

【0009】さらに、本発明のポリプロピレン組成物は ASTM法で測定した機械物性が次の条件を満たすこと が必要である。

曲げ弾性率≥1800MPa 引張り降状強度≥20MPa 引張り伸度≥200%

23℃ | zod 衝撃強度≥180J/m -30℃ | zod 衝撃強度≥30J/m ロックウェル硬度(Rスケール)≥74 熱劣化温度(HDT 18.5kg)≥73℃

脆化温度≦-20℃

MFR=30~60g/10分

これらの値の範囲外では用途が狭まり、かつ薄肉の射出 成形品が得られない。

【0010】[2]ポリプロピレン組成物の組成成分 本発明の組成物は、(A)特定の結晶性エチレン-プロ ピレンブロック共重合体。(B)特定の熱可塑性エラス トマーおよび(C)特定のタルクを特定量溶融混練する ことによって得られる。以下各成分について説明する。 【0011】(A) エチレンープロビレンブロック共重 台体

本発明において使用する(A)エチレン-プロビレンブ ロック共重合体は、実質的に(a)結晶性プロビレン量 合体部分と、(b)エチレンープロピレン共宣合体部分 からなるものであるが、その他に (c) 結晶性エチレン 50 好ましくない。

ホモ重合体部分を少量含有するものでもよい。

(a) 結晶性プロピレン重合体部分は、プロピレンのホ モ重合体であり、その部分のメルトフローレート(23 O℃、荷韋2、16kg、以下MFRという)が150 ~250g/10分、かつアイソタクチックペンタッド 分率 (1PF) が96%以上、好ましくは98%以上で ある。MFRが低いと成形性が悪く、高すぎると物性が 低下する。また、IPFが低いと組成物全体のb軸配向 度が低くなり表面硬度が不足し、耐傷付性が問題とな る。

【0012】ここで、アイソタクチックペンタッド分率 (IPF)とは、Macromolecules,6巻、 925頁(1973年)記載の方法。すなわち¹¹C-N MRを使用する方法で測定されるボリブロビレン分子鎖 中のペンタッド単位でのアイソタクチック分率である。 換言すれば、アイソタクチックペンタッド分率は、プロ ビレンモノマー単位が4個連続してメソ結合した連鎖の 中心にあるプロビレンモノマー単位の分率である。ただ・ し、ビークの帰属に関しては、Macromolecu les,8巻,687頁(1975年)に記載の方法に基 づいて行った。具体的には^いC-NMRスペクトルのメ チル炭素領域の全吸収ビーク中のmmmmビークの強度 分率としてアイソタクチックペンタッド単位を測定し た。

【0013】(b) エチレンープロピレン共量合体部分 は、結晶性の低いエチレンープロピレンランダム共童台 体の部分である。このエチレンープロビレン共重合体部 分のプロピレン含有量は、60~70重量%であること が必須であり、また、このエチレン - プロピレン共重合 30 体部分は、少量(5 モル%以下程度)の第3成分、例え ばプテン-1. オクテン-1等のα-オレフィン等をさ らに含有していてもよい。プロピレン含有量が60重量 %未満、または70重量%を超えると、いずれも延性が 低下する。

【1)114】前述したような各部分を含有する(A)エ チレン-プロビレンブロック共重合体の(a) 結晶性プ ロビレン重合体部分と、(b)エチレンープロビレン共 重合体部分の含有量は、(a)+(b)の合計を 1()() 重量%として、(a)結晶性プロピレン重合体部分が9 ○○95重量%である。一方、(h)エチレンープロピ レン共重合体部分は5~10重量%である。共重合体部 分が多いと表面硬度、熱変形温度が低下し、製品に傷が 付きやすいという問題があり好ましくない。また、

(A) エチレン・プロピレンブロック共重合体のMFR は、60~120g/10分、好ましくは80~100 g/10分である。MFRの値が60g/10分未満で は組成物の流動性が悪化し、成形性、特に射出成形性が 悪化し、かつ、耐傷付性が不足する。一方、MFRが1 208/10分を超えると機械的強度が低下するために

http://www6.ipdl.jpo.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NSAPI... 12/07/2001

【0015】このような(A)エチレンープロピレンブ ロック共重合体は、例えば慣用のプロビレン重合法の一 段以上の工程で(a)結晶性プロピレン重合体部分(プ ロビレンホモ重合体)を重合した後、引き続き一段以上 の工程で(b) エチレン - プロピレン共重合体部分を重 合する多段重合によって得ることができ、気相法、スラ リー法など任意の方法にて製造できる。

【0016】なお、(a) 結晶性プロビレン重合体部分 (b) エチレンープロピレン共重合体部分および (c) 枯晶性エチレンホモ重合体部分は、例えば(A)エチレ ンープロピレンプロック共重合体を沸騰キシレンに溶解 し、冷却後に(a)結晶性プロピレン重合体部分および (c)結晶性エチレンホモ重台体部分を不溶部として、 可溶部の()) エチレン-プロピレン共重合体部分を分 離し、前記不溶部を100℃に再加熱して(a) 結晶性 プロビレン重合体部分を不溶部として、それぞれ分離定 量することができる。

【0017】(B) 熱可塑性エラストマー 本発明において使用する(B)熱可塑性エラストマー は、一種または複数種のスチレン-エチレン・ブチレン 20 げられる。 ースチレンブロック共重合体(以下SEBS)である。 本発明において使用するSEBSは、次の構造式 (1)で示されるものである。

PS-PEB-PS (I)**(上記式中、PSはポリスチレンブロックであり、PE** Bはポリエチレン・プテンプロックである。) このようなSEBSは、スチレンと1、3-ブタジエン とをブロック共重合したものを水素添加したものであ

【0018】このSEBSの水素添加量は、90モル% 30 以上で、好ましくは不飽和結合を有さないものが、耐候 性、リサイクル性等の上から好ましい。また、SEBS のMFRは、0.5~15g/10分、好ましくは1~ 128/10分である。複数種のSEBSを使用する場 台、混合したSEBSのMFRがこの範囲に入ることが 好ましい。MFRがO.5未満では流動性が不足するた めに成形性が悪化し、耐衝撃性も不足する。一方、MF Rが15g/10分を超えると、延性や耐衝撃性が不足 するために好ましくない。さらに、SEBSを構成する ポリスチレン部分の含有量は、10~30重量%が好ま しい。ボリスチレン部分の含有量が、10重量%未満で は耐衝撃性が悪化し、一方30重量%を超えると延伸が 不足するために好ましくない。

【0019】(C) タルク

本発明において使用する (C) タルクは、レーザー回折 散乱式粒度分布測定装置により測定した平均粒径が5 µ m以下のものである。タルクの平均粒径が5 umを超え ると、剛性や寸法安定性が不足するために好ましくな い。また、タルクは、変性シリコーンやチタネートカッ プリング剤等で表面処理すると、組成物の剛性や耐熱性 50 チを予め作成しておき射出成形時に後プレンドしてもよ

をより向上させることができるために好ましい。また予 め(A)成分の一部でマスターバッチ化しておいて用い ることもできる。

【0020】本発明のポリプロピレン組成物は、例えば 自動車の内外装材などその用途によっては、前記の各成 分(A)、(B) および(C)の合計100重量部に対 し、さらに、酸化防止剤、熱安定剤および光安定剤を各 0.01~2重量部程度添加することが好ましい。成分 の各々が()。() 1重量部未満では各々の効果が十分でな く、一方、2重量部を超えるとそれ以上の効果がないば かりでなくポリプロピレン組成物の物性を低下させるた めに好ましくない。

【りり21】その場合使用する酸化防止剤としては、フ ェノール系、リン系等のものがあげられる。フェノール 系のものとして、例えばテトラキスー[メチレン-3 (3、5-ジーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタン、2、6-ジーt-ブチルー4 ・ーメチルーフェノール、トリス(3.5-ジーt-ブチ ルー4-ヒドロキシフェニル) イソシアヌレート等があ

【0022】また、リン系のものとして、例えばトリス (2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) ホスファイト、4、4'-ブチリデンービス(3-メチルー6-tーブ チルフェニルージートリデシル) ホスファイト。1. 1、3-トリス(2-メチル-4-ジトリデシル-ホス ファイト-5-t-ブチル)等があげられる。 【0023】熱安定剤としては、例えばジステアリルチ オプロピオネイト、ジラウリルチオプロピオネイト等イ オウ系のものがあげられる。

【0024】さらに、光安定剤としては、例えばビス (2, 2, 6, 6- テトラメチル-4- ピペリジン) セ バケイト、ジメチルー1(2-ヒドロキシエチル)-4 ーヒドロキシルー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピベリ ジンとコハク酸の縮合物。ポリ[{6-(1,1,3, 3ーテトラメチルブチル) アミノー1、3、5ートリア ジン-2, 4-ジイル} ((2, 2, 6, 6-テトラメ チルー4-ピペリジル)イミノ} ヘキサメチレン $\{(2, 2, 6, 6-r+j \times x + u - 4 - t^2 \vee t) \}$ イミノ}]、N.N'-ビス(3-アミノプロビル)エ チレンジアミン-2, 4-ビス[N-ブチル-N-(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジ ル) アミノ] - 6 - クロロ-1, 3, 5 - トリアジン縮 合物等があげられる。

【0025】本発明のポリプロピレン組成物は、その他 にその改質の目的として、他の添加剤、例えば離型剤、 帶電防止剤、可塑剤、難燃剤、滑剤、銅害防止剤、有機 もしくは無機の顔料およびその分散剤等を添加すること ができる。前記の各種添加剤や顔料は、各成分の混合時 に添加するのが一般的であるが、高濃度のマスターバッ

ه د پا

【0026】[3]配合割合

前述したような各種成分の配合割合は、(A)エチレン - プロピレンブロック共重合体が54~65重量%であ り、(B)熱可塑性エラストマーが17~24重量%で あり、(C) タルクが15~25重量%である。

(A) エチレン-プロピレンブロック共宣合体が5.4 宣 量%未満では得られる組成物の剛性、耐熱性、硬度等が 低下しやすく。一方、65重量%を超えると強度。延性 等が低下する。また、(B) 熱可塑性エラストマーが1 10 のではない。なお、原料となる樹脂及びタルクは、以下 7重量%未満では脆化温度が高く、耐衝撃性が低下し、 一方、24重量%を超えると強度、剛性、耐熱性、硬度 等が低下する。さらに、(C)タルクが15重量%未満 では剛性、耐熱性が低下し、一方、25重量%を超える と延性が低下する。

*【0027】[4]製造方法

本発明のポリプロピレン組成物は、前記の各種の成分を 予めドライブレンドした後、1軸押出機、2軸押出機、 バンバリーミキサー、ニーダー等に供給し、180~3 00℃、好ましくは190~210℃で溶融混練するこ とによって製造する。

[0028]

【実施例】本発明を以下の実施例および比較例によりさ らに詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるも のものを使用した。

【0029】[1] エチレンープロビレンブロック共重 台体 (BPP)

【表1】

BPP	MFR	iPF	ホモPPのMFR	C۷	共産合語のプロビレン含量
①	85	99	230	9	70
2	65	99	180	9	70
3	90	97	180	9	70
•	120	99	170	6	70
⑤	110	99	160	7	70
(B)	85	98	230	9	60
Ø	50	99	150	9	70
(8)	85	95	200	9	70
9	65	99	130	9	70
®	120	89	180	4	70
(D)	95	99	200	9	50

(1) MFR: ASTM D1238により230℃、 2. 16 k g 荷重で測定 (単位は g / 10分)。

(2) Cv:エチレンープロピレンブロック共重合体中

のエチレンープロピレン共重合体部分(常温キシレン可 溶部分)の含有量(単位は重量%)。

※(3) IPF: 11C-NMRスペクトル分析法による。

【0030】[2] 熱可塑性エラストマー

(1) \$EBS

【表2】

グレード名	MFR	PS%	タイプ	銀造会社
G1652	1.6	29	SEBS	シェル化学
G1657	₿	13	SEBS	シェル化学
H1042	5	30	SEBS	旭化成工業
H1052	12	20	SEBS	旭化成工業

【0031】(2)比較のためのオレフィン系熱可塑性 ★【表3】 エラストマー

グレード名	MFR	C2%	タイプ・	製造会社
EP9618P	8.0	77	EPR	日本合成ゴム
EBM2011P	1	80	EBR	日本合成ゴム

特開平11-189700

10

【0032】 [3] タルク: MT5D ; 富士タルク製 (レーザー散乱法による平均粒子径=4.5μm) 【0033】実施例1~14、比較例1~12 前記の各原料を表4~表5に示す割合で配合し、スーパーミキサーでドライブレンド後、連続混練機(神戸製鋼製2FCM、L/D=5)に投入し200℃、800 rpm. 吐出量80 kg/h rで混練し、ペレットを得た。プレンド時には酸化防止剤として【r1010(チバガイギー製)とMark2112(旭電化製)を各0、1phrずつ添加した。

【0034】次に、得られた各ペレットを射出成形機

(新潟鉄工製 NN350/シリンダー温度210℃、金型温度30℃)により射出成形して物性測定用の試験片を得た。このようにして得られた各試験片に対して、次の物性測定及び各試験を行い、その結果を表4~表5に示す。さらに、t=2.5mmの自動車バンバー(フロント用:全長約2.4m)の金型を用いて充填状況および成形後の外観について評価を行った結果(宇部興産製 3500 t 擬型射出成形機/シリンダー温度220℃、金型40℃の条件で成形)を表4~表5に示す。

【表4】

			11									•	"										12	
F. 10.00	6	9	G1852	20			1	2	£	ş	Z.	200	8	QDE	9	7.4	ŝ	-27	830	良好	政権	8	學發生	
10 M	6	99	G1652	۶			1	R	3	8	82	2200	ĝ,	240	95	75	92	-24	094	数量	魚軒	8	事物信	
更指例(2) 英施例13	•	0.9	29915	٤	3			&	\$	380	25	2200	38	210	34	3/6	64	-20	870	食好	海南	8	が田奈	
光线 第11	8	28	G1662	۶	3			હ	ş	420	22	2100	83	082	Æ	ž	8	-27	900	茶品	安徽	m	# 是	
の変換	0	\$	G1652	۶	2			20	33	470	34	2100	S	336	\$	2	\$	75	920	400	1000	60	A.W.	27.55
	Θ	\$	H1052	\$	RZ			20	56	350	24	2100	S	380	8	ž	2	ž	3	英	中包	0	15	
発展器	e	8	H1042		2			æ	8	210	23	2100	R	ğ	9	*	Z	ş	2	200		60	dead:	j j L
M. N. S. S.	e	8	G16K7		8			a	B	9 33	ន	8	क्ष	\$10	3	5	72	8	ž	4	1	ă,	400	Ĭ
美生物	8	33	01050		ຂ			25	ŞÇ	ş	Z	2300	a	310	8	~	5.	12-	828	ä	2		# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	
S109 391.33	ė	Ş	0 10 0	2	g			2	8	QR#	22	1860	ਨ	8	1	F	2	នុ	82	3	9	e e	i i	*
	€	\$	2000	4000	<u>-</u> 2			9	8	310	ß	00\$3	3	130	ę	F	8	2	89/	į	# W	8	2 4	*
記事整備	€	2	3	708.5	2			21	150	280	22	005	*	8	5	5 5	2 22	Ę	98		4	8		
\$20 mm	e	8	3	70015	10	91957	2	8	48	929	23	2600	ď	999	2	: 2		2 5	3 5	3	7 E	i o	· }	
	€	\$ 8	3	7015	20			ଛ	L	Ľ	72	210b	Ę	Se C	:	; <u> </u>	2 2	1	3 8	3	K O	i c	١	
	25.00	K A	M(M		w196	有效	w(\$6	× (36	4.10gis	8	₩ MP	QV4	g	2		<u>د</u> م	7 10		,					
		<u>d</u>			5	2		METED	Z Z	ZI ZB.LI MOSE	ZI ZENTE (1) MOLE	A - FEE A SE	**************************************	A SECTION A	23 08000	20000	Charles I Tales	TANK THE PERSON	Self-But	PARIENT	24位		STATES OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN CO	10 THE REAL PROPERTY.
۲	†			7		g 1	3	1	╁	_			4	 E #	\$					†	毒	 11 f	4 2	뽀

[0036]

【表5】

(株成的): 比較的3 比較的4 比較的5 比較的6 (4) (4) (4) (4) (4) (7) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	(3)	 出税例3 比較例4 比較例5 比較例6 (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (40 (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4)	 比較例 比較例 に	比較例 比較別 にかまままままままままままままままままままままままままままままままままままま
 出版的 比較的 比較的	 比較所 比較的 比較的	 出版的 比較的 比較的	 比較例4 比較例5 比較例7 比較例7 比較例3 (1) (1) (1) (1) (1) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (3) (4) (2) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (2) (4) (5) (4) (4) (4) (2) (5) (5) (5) (5) (4) (5) (5) (5) (5) (6) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (4) (2) (2) (2) (2) (2) 	
##### H###############################	##数約5 比較約6 (事) (事) (事) (事) (事) (事) (事) (事) (事) (事)	##### H###############################		
10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	は	は
出版的 (力) (力) (力) (力) (力) (力) (力) (力) (力) (力)	HERENO LERENTO (1) (1) (1) (2) (2) (2) (2) (3) (2) (2) (4) (2) (2) (5) (2) (2) (6) (1) (2) (7) (1) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (8) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2) (2) (2) (9) (2	上世代的 比較例7 比較例8 ① ① ① ① ① ① ① ① ① ② ② ③ ③ ③ ③ ③ ⑤ ⑤ ⑤ ⑤ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥ ⑤ ② ⑤ ⑤ ⑤ ⑤ ⑥ ⑥ ⑥ ⑥	作数	 比較的 比較的 (1) (2) (3) (4) (5) (6) (7) (8) (8) (9) (2) (2) (3) (4) (5) (5) (5) (5) (5) (5)
	EP86139 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 6	比較例7	 	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)
	10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (10 (

[0037] (1) MFR: ASTM D1238により230℃、2.16kg荷盒で測定(単位はg/10分)。

- (2) 引張り伸度: ASTM D638により測定(単位は%)。
- (3)引張降状強度:ASTM D638により測定(単位はMPa)。
- (4)曲げ弾性率: ASTM D790により測定(単 50

位はMPa)。

- (5)曲け強度:ASTM D790により測定(単位はMPa)。
- (6) | z o d 衝撃強度: ASTM D256により2 3℃及び-30℃で測定(単位はJ/m)。
- (7) 熱変形温度 (HDT): ASTM D648により18.5 kg/cm²で測定 (単位は℃)。
- (8) ロックウエル硬度: ASTM D785により測

16

定 (スケールはR)。

(9) 脆化温度: ASTM D746により測定(単位は℃)。

(10) り軸配向:射出成形により得られたASTM1号ダンベル試験片の中央部付近の広角X線回折を行う。その散乱スペクトルの 2θ =13.93に(040)面に起因するピーク強度と 2θ =16.68に(110)面に起因するピーク強度の比から求めた。

【0038】(11)鉛筆硬度(耐傷付性)

射出成形品の耐傷付性の評価として鉛筆硬度試験は射出 成形後23℃にて、72時間以上放置したサンブルで行 う。サンプルを水平な台の上に固定し、約45度の角度 で鉛筆を持ち、芯が折れない程度にできる限り強く(約 3 K g f) サンプル表面に強く押しつけながら、試験者 の前方に均一速度(約1cm/s)で約1cm押し出し てサンブル表面を引っかく。1回引っかくごとに鉛筆の 芯先端を新たに研いで、同一硬度記号の鉛筆で5回ずつ 試験を繰り返す。5回のうち2回以上傷(鉛墨の跡が明 瞭に見えるもの)がついた1段階下の硬度記号を材料の 鉛筆硬度とした。但し、試験用鉛筆はJIS S 60 () 6に規定するものを用い、鉛筆の硬度は硬度記号の9 Hが、最も硬く、6Bが最も軟らかいものとし、硬い方 を上位とする。また、鉛筆は削って芯を円柱状に約3 m m露出させ、次に硬い平らな面で研磨紙(最大粒子径4 6 μ m以下のもの)に芯を直角に当てて円を描きながら 静かに研ぎ、先端が平ちで角が鋭くなるようにする。経 験的に鉛筆硬度が2月以上であれば耐傷付性は問題無い と判断される。

【0039】(12)-20℃落鍾衡擊試験(耐衝擊性)

射出成形品の耐衝撃性の評価として-20℃での落種衝撃試験は重き10Kg、直径10cmの半球状の撃芯を1mの高さより落下させその破壊形態を確認した。

(13) 充填性:成形品の目視により、未充填、ひけ、 ばりを観察した。いずれも該当しないものを良好とし た。 * (14)外観:目視にて、フローマークの有無を観察した。

【0040】表4~表5より明らかなように本発明の実施例1~14の組成物は、b軸配向が720以上となり良好な機械物性を示し、得られた射出成形による大型薄肉部品の成形性及び外観も良く、成形品の表面硬度及び衝撃強度も優れていた。

【0041】これに対して比較例の組成物はり軸配向が 720未満であるか、表面硬度、HDT、耐傷付性、衡 撃強度等が悪いか、またはMFRが不足し成形性が十分 でない。比較例1では、エチレン-プロピレンブロック 共重合体のMFRが低いため組成物のMFRが請求範囲 からはずれ、薄肉成形において充填不十分であった。比 較例2では、エチレン-プロピレンプロック共重合体の 立体規則性が低いため剛性や表面高度が不足し、製品の 耐傷付性が問題となる。比較例3では、エチレンープロ ピレンブロック共重合体のホモPPのMFRが低く薄肉 成形において充填不十分であった。比較例4は、エチレ ンープロピレンブロック共重合体の共重合部分の割合が 少ないため物性が悪く成形外観も良くない。比較例5 は、エチレンープロピレンブロック共重合体の共重合部 分のプロピレン含量が低いため外観が悪く、比較例6~ 8は、熱可塑性エラストマーとしてエチレンーαーオレ フィン共重合体を用いたため脆化温度が高く低温耐衝撃 性が不足していることを示している。また、比較例9~ 12は、エチレンープロピレンプロック共重合体や熱可 塑性エラストマーの割合が請求範囲からはずれると物 性、成形性が低下することを示している。

[0042]

(5) 【発明の効果】本発明のポリプロピレン組成物は、成形性に優れ、かつ機械物性も良好なバランスを有するものである。従って、射出成形条件の幅を広げることができるために、特に薦肉大型製品の成形が容易になる。したがって、自動車用部品の内外装材、家電部品等の工業材料の射出成形によって得られる製品において有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 村山 三弘

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 藤田 祐二

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 永井 隆之

愛知県豊田市トヨタ町 1 番地 トヨタ自動 車株式会社内 (72)発明者 野村 孝夫

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動

車株式会社内

(72)発明者 松田 雅敏

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内

(72)発明者 鬼頭 條

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内 (10)

特開平11-189700

(72)発明者 岩井 久幸 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内